(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 9. August 2001 (09.08.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/56609 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 45/06, A61P 9/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08801
- (22) Internationales Anmeldedatum:
 - 8. September 2000 (08.09.2000)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 04 651.7 3. Februar 2000 (03.02.2000) DE
- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: WESTPHAL, Sabine [DE/DE]; Im Gänseei 5, 39128 Magdeburg (DE). DIERKES, Jutta [DE/DE]; Markt 14, 39279 Loburg (DE). LULEY, Klaus [DE/DE]; Kleiststrasse 12, 39108 Magdeburg (DE).
- (74) Anwalt: TRAGSDORF, Bodo; Heinrich-Heine Strasse 3, 06844 Dessau (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TREATING HYPERHOMOCYSTEINAEMIA CAUSED BY MEDICA-MENTS

(54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG FÜR DIE BEHANDLUNG EINER DURCH ARZNEIMITTEL INDUZIERTEN HYPERHOMOCYSTEINÄMIE

(57) Abstract: The invention relates to a pharmaceutical composition for producing H₂-receptor blockers (cimetidin), non-steroidal analgesics (ibuprofen, indometacin), antidepressants (lithium), anti-epileptic agents (phenytoin, carbamazepin), immunosupressants (cyclosporin, methotrexate), methylxanthine (theophyllin), biguanides (metformin) and lipid reducers (fibrates, anion exchangers, nicotinic acid and nicotinic acid analogues) or medicaments for treating hypertension, containing a combination of a pharmaceutical active agent which causes hyperhomocysteinaemia and at least one of the following active agents: cobalamine (cyano-, hydroxo-, methyl-), folic acid (pteroylglutamic acid, methyltetrahydrofolate, folinic acid), vitamin B6 (pyridoxine chloride), betain or N-acetylcysteine. According to a novel observation, hyperhomocysteinaemia (a high level of the amino acid homocysteine in the blood plasma) is caused by the intake of medicaments for lowering blood pressure (diuretics, calcium antagonists, ACE inhibitors or angiotensin-II receptor antagonists), non-steroidal analgesics, antidepressants (lithium), immunosupressants, methylxanthine (theophyllin), biguanides (metformin) or lipid reducers (fibrates, anion exchangers, nicotinic acid and nicotinic acid analogues).

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von H₂-Rezeptorenblockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgetika (Ibuprofen, Indometacin), Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck, enthaltend eine Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein. Es ist eine neue Beobachtung, dass eine Hyperhomocysteinämie (erhöhter Spiegel der Aminosäure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern oder Angiotensin-II Rezeptor antagonisten), Nicht-steroidale Analgetika, Antidepressiva (Lithium), Immunsupressiva, Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) entsteht.

01/56609 A1

Beschreibung

Pharmazeutische Zusammensetzung für die Behandlung einer durch Arzneimittel induzierten Hyperhomocysteinämie

Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Therapie einer Hyperhomocysteinämie, die z. B. durch Therapie mit blutdrucksenkenden Arznei10 mitteln, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antiepeleptika, Methylxanthinen, Biguaniden oder Lipidsenkern induziert wird.

Es ist eine neue Beobachtung, dass eine Hyperhomocysteinämie (erhöhte Spiegel der Aminosäure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern oder Angiotensin-II Rezeptorantagonisten), nicht-steroidale Analgetika, Antidepressiva (Lithium), Immunsupressiva, Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) entsteht. Die Entwicklung einer Hyperhomocysteinämie stellt eine bisher nicht bekannte Nebenwirkung dieser Wirkstoffe dar. Diese beobachtete Nebenwirkung tritt bei Einnahme der vorgenannten Arzneimittel regelmäßig und häufig auf. Die biochemische Ursache dieser Hyperhomocysteinämie ist nicht bekannt.

Erhöhte Homocysteinspiegel stellen einen Risikofaktor für die Entstehung der
koronaren Herzkrankheit, des Apoplex sowie der peripheren Verschlusskrankheit dar. Eine Behandlung dieser erhöhten Homocysteinspiegel wird daher im Rahmen der Prävention der koronaren Herzkrankheit, des Apoplexes und der peripheren Verschlusskrankheit durchgeführt. Es sind angeborene und erworbene Ursachen der Hyperhomocysteinämie bekannt. Mangelzustände der Vitamine Cobalamin (Vitamin B12), Folsäure oder Pyridoxinchlorid (Vitamin B6) stellen eine häufige Ursache einer Hyperhomocysteinämie dar. B-Vitamine und Folsäure haben wichtige Coenzym-Funktionen im Abbau von Homocystein. Zur Senkung erhöhter Homocysteinwerte besteht die Therapie in der gezielten Vitaminsubstitution von Folsäure, Vitamin B6 oder B12 (O. Stanger; Stoffwechsel, Neues zum Risikofaktor Homocystein,
Medizinische Fachzeitschrift Dr. Med. 06/99).

Es ist deshalb Aufgabe der Erfindung, die Entstehung einer durch Arzneimittel induzierten Hyperhomocysteinämie mittels geeigneter Wirkstoffzugaben zu verhindern.

- Überraschend wurde gefunden, dass eine pharmazeutische Zusammensetzung aus einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein geeignet ist, einen Anstieg der Homocysteinkonzentration im Blutplasma, wie sie bei alleiniger Gabe blutdrucksenkender Arzneimittel, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antiepeleptika, Methylxanthinen, Biguaniden oder Lipidsenkern beobachtet wurde, verhindern kann.
- Es war erstaunlich und nicht vorhersehbar, dass sich durch Kombination von einem, eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoff mit den vorgenannten Verbindungen eine Senkung der Homocysteinwerte erreichen ließ, obwohl durch die Einnahme dieser pharmazeutischen Wirkstoffe kein Vitaminmangel erzeugt wurde.

Nachfolgende Tabelle beinhaltet die Auswirkung einer blutdrucksenkenden Therapie auf Parameter des Homocysteinstoffwechsels bei Patienten mit Bluthochdruck. Angegeben ist jeweils der Median mit dem kleinsten und dem größten Wert in Klammern oder der Mittelwert mit einfacher Standardabweichung. Die Irrtumswahrscheinlichkeit (p-Value-Werte) wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene Stichproben ermittelt.

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung mit Hydrochlorothiazid	p-Value	
Alter in Jahren	60 (57-73)	25-50 mg/d (n=10)		
syst. Blutdruck (mmHg)	169 ± 8	142 ± 11	0,001	
diast. Blutdruck (mmHg)	95 ± 5	82 ± 9	0,002	
Homocystein (µmol/L)	10,8 (8,0-20,2)	13,9 (8,6-23,8)	0,008	
Folat (ng/mL)	8,4 (5,1-15,1)	7,4 (5,0-14,0)	0,11	

20

PCT/EP00/08801

3

Vitamin B12 (Cobalamin)	381 (191-652)	412 (221-613)	0,50
(pg/mL)			
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL)	9,0 (5,0-39,4)	10,9 (5,2-39,3)	0,10

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung mit Captopril 25 mg/d (n=12)	p-Value
Alter in Jahren	69 (46-85)		
syst. Blutdruck (mmHg)	177 ± 21	149 ± 23	0,002
diast. Blutdruck (mmHg)	91 ± 12	86 ± 12	0,28
Homocystein (μmol/L)	12,8 (7,3-25,5)	14,2 (9,0-28,0)	0,05
Folat (ng/mL)	6,7 (3,4-16,1)	7,9 (3,6-15,1)	0,56
Vitamin B12 (Cobalamin) (pg/mL)	369 (217-1115)	358 (123-907)	0,75
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL)	9,0 (5,1-36,4)	10,3 (4,7-25,9)	0,53

Deutlich ersichtlich ist, dass sich die Homocysteinspiegel bei Gabe von Hydrochlorothiazid oder Captopril signifikant erhöhen, obwohl kein Vitaminmangel eintritt.

5 Erfindungsgemäß werden bei den angegebenen Indikationen die homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen in folgenden Tagesdosierungen eingesetzt:

10	Cobalamin	bis 10 000 μg
	Folsäure	bis 15 mg
	Pyridoxin	bis 500 mg
	Betain	bis 20 g
	N-Acetylcystein	bis 5 000 mg

Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den genannten Vitaminen kann vorzugsweise peroral, z. B. in Form von Kapseln, Dragees, Compretten, Tabletten oder Filmtabletten, verabreicht werden. Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetylcystein kann vorzugsweise peroral, z. B. in Form einer

5 Brausetablette verabreicht werden.

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nichttoxischen, inerten pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen, die erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen.

10 Beispiele für geeignete pharmazeutische Zubereitungen sind folgende:

2 g

Beispiel 1

Dragee

15 Hydrochlorothiazid 25 mg Cyanocobalamin 1 000 µg Pteroylglutaminsäure 100 μg **Pyridoxinchlorid** 2 mg

Hilfs- und Füllstoffe

20

Beispiel 2

Gelatinekapsel

Furosemid 20 g 25 Betain

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 3

30 Brausetablette

Amilorid 2,5 mg Trichlormethiazid 2 mg N-Acetylcystein 600 mg

35 Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 4

Filmtablette

Captopril 25 mg
5 Cyanocobalamin 1 000 μg
Pteroylglutaminsäure 100 μg

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 5

10 Filmtablette

Losartan 50 mg

Cyanocobalamin 1 000 μg

Pteroylglutaminsäure 100 μg

15 Hilfs- und Füllstoffe

Die aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

- 20 Die Herstellung der oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt in üblicher Weise nach bekannten Methoden, z.B. durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit dem oder den Trägerstoffen.
- Die Verwendung von Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern und Angiotensin25 II Rezeptorantagonisten in pharmazeutischen Zubereitungen zur Therapie des Bluthochdruckes ist bereits bekannt. Wirkstoffe, die zur Stoffklasse der Diuretika,
 Calciumantagonisten, ACE-Hemmer oder Angiotensin-II Rezeptorantagonisten zählen,
 sind in Tabelle 1 aufgeführt. Es sind bereits andere Nebenwirkungen als die neu
 gefundene Hyperhomocysteinämie bei der Einnahme dieser blutdrucksenkenden
- 30 Wirkstoffe bekannt.

Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Lipidsenker und der Nicht-steroidalen Analgetika gehören, sind in Tabelle 2 aufgeführt.

Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Methylxanthine, H₂-Rezeptorenblocker, Antidepressiva, Antiepileptika, Immunsupressiva und Biguanide gehören, sind in Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 1

ACE-Hemmer:	Angiotensin-II-	Calciumantagonisten
	Antagonisten	
Captopril	Losartan	Nifedipin
Enalapril	Eprosartan	Nicardipin
Lisinopril	Valsartan	Nisoldipin
Perindopril	Irbesartan	Nilvadipin
Ramipril	Tasosartan	Isradipin
Quinapril	Candesartan	Felodipin
Benazepril		Nimodipin
Cilazapril		Nitrendipin
Fosinopril		Amlodipin
Trandolapril		Verapamil
Spirapril		Gallopamil
Delapril		Mibefradil
Moexipril		Diltiazem
		Flunarizin
		Fendilin

	Diuretika			
Thiazide	Low-ceiling Diuretika	High-ceiling Diuretika	Kaliumsparende Diuretika	
Bendroflumethiazid	Qineathazon	Furosemid	Amilorid	
Hydroflumethiazid	Clopamid	Bumetanid	Triamteren	
Hydrochlorothiazid	Chlortalidon	Piretanid		
Chlorothiazid	Mefrusid	Torasemid		
Polythiazid	Clofenamid	Azosemit		
Trìchlormethiazid	Metolazon	Etacynsäure		
Methylclothiazid	Xipamid	Etozolin		
Cyclothiazid	Indapamid	Spironolacton		
Mebutizid	Fenquizon	Kaliumcanrenoat		
Butizid	Cicletanin	Canrenon		
Bemetizid			<u> </u>	

Tabelle 2

Lipidsenker	Nicht-steroidale Analgetika
Fenofibrat	Acetylsalicylsäure
Bezafibrat	Acetaminophen
Etofibrat	Ibuprofen
Ciprofibrat	Indomethacin
Beclofibrat	Phenazon
Nikotinsäre	Diclofenac
Acipimox	Nefopam
Colestipol	,
Colestyramin	

5 Tabelle 3

Methylxanthin	H ₂ -Rezeptoren- blocker	Anti- depressiva	Antiepileptika	Immun- suppressiva	Biguanide
Theophyllin	Cimetidin	Lithium	Phenytoin	Cyclosporin	Metformin
			Carbamazepin	Methotrexat	

Die Erfindung wird nachstehend an einem weiteren Beispiel erläutert.

10

25 Patienten mit Hyperlipidämie wurden im Rahmen einer klinischen cross-over-Studie mit einer Fenofibrat-Placebo-Kombination und mit einer erfindungsgemäßen Kombination jeweils über einen Zeitraum von 6 Wochen behandelt, wobei zwischen den beiden Behandlungsphasen eine Auswaschphase von 8 Wochen eingehalten wurde.

erste Behandlungsphase A:

Den Patienten wurde eine Fenofibrat-Placebo-Kombination folgender

20 Zusammensetzung verabreicht in einer einmaligen Gabe pro Tag:

Fenofibrat 200 mg
Placebo 1 Kapsel

Vor Beginn und nach Abschluss der 6-wöchigen Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

zweite Behandlungsphase B:

5

Diese erfolgte 8 Wochen nach Abschluss der Behandlungsphase A.

Den Patienten wurde eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung als Kombination pro Tag verabreicht:

Fenofibrat

200 mg

10

1 Kapsel enthaltend

Folsäure

650 μg

Vitamin B12

50 μg

Vitamin B6

6 mg

15

Vor der Behandlung und nach Abschluss der Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

0.001

0.02

< 0.001

< 0.001

< 0.001

p-Value

0.04

Tabelle:

Auswirkung einer lipidsenkenden Therapie mit Fenofibrat oder mit Fenofibrat und Vitaminen auf Parameter des Lipid- und des Homocysteinstoffwechsels bei 25 hyperlipidämischen Männern. Angegeben ist jeweils der Median mit der 5. und 95. Perzentile in Klammern. Die p-Werte wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene Stichproben ermittelt.

Kapsel (Folsäure, Vitamin B12, Vitamin B6) nach 6 Wochen 27.9 (19.7-37.4) 0.98 (0.54-1.74) 3.95 (0.30-7.34) 11.7 (7.0-19.8) 181 (71.5-380) 360 (202-626) 9.1 (2.5-30.8) 3.0 (1.1-8.0) 6.8 (4.9-8.9) zweite Behandlungsphase B vor der Behandlung 1.54 (0.35-5.71) 0.86 (0.61-1.50) 61.0 (10.1-184) 19.5 (8.6-32.0) 276 (138-497) 9.9 (6.7-19.9) 8.4 (5.0-11.3) 6.3 (1.6-18.0) Fenofibrat 0 p-Value < 0.001 < 0.001 < 0.001 9000 0.32 0.44 0.07 0.03 nach 6 Wochen 19.5 (10.4-35.8) 3.01 (0.30-7.21) 1.01 (0.62-1.63) 14.0 (9.8-30.5) 68.7 (23.0-230) 10.1 (1.7-30.4) 277 (153-607) 6.9 (5.1-11.3) 4.2 (1.0-8.0) Fenofibrat-Placebo-Präparat erste Behandlungsphase A vor der Behandlung 1.53 (0.28-6.84) 0.92 (0.55-1.63) 64.6 (25.0-121) 10.7 (6.8-22.7) 22.0 (9.7-28.1) 262 (150-554) 5.6 (1.9-19.1) 7.4 (4.8-10.8) 0 LDL-Cholesterol (mmol/L) HDL-Cholesterol (mmol/L) Fenofibrinsäure (µg/mL) Friglyzeride (mmol/L) Cobalamin (pmol/L) Gesamtcholesterol Folat (nmol/L) PLP (nmol/L) Hcy (µmol/L) (mmol/L)

tHcy = Gesamthomocystein PLP = Pyridoxal 5-phosphat

Ersichtlich ist, dass nach Kombinationsbehandlung mit Fenofibrat und Placebopräparat die Homocysteinkonzentration um 3,3 µmol/l ansteigt. Demgegenüber ist bei Gabe der pharmazeutischen Zubereitung aus Fenofibrat und Folsäure, Vitamin B12 und B6 kein statistisch signifikanter Anstieg zu verzeichnen.

Patentansprüche

- Pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von H₂-Rezeptorenblockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgetika (Ibuprofen, Indometacin),
 Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin),
 Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck, enthaltend eine Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tagesdosierungen der homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen für Cobalamin bis 10 000 μg, für Folsäure bis 15 mg, für Pyridoxin bis 500 mg, für Betain bis 20g und für N-Acetylcystein bis 5 000 mg betragen.
 - 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die homocysteinsenkenden Wirkstoffe mit den pharmazeutischen Wirkstoffen zusammen in peroraler Darreichungsform vorliegen.
 - 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den Vitaminen Kapseln, Dragees, Compretten, Tabletten oder Filmtabletten sind.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetylcystein Brausetabletten sind.

25

30

- 6. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass diese in nichttoxischen, inerten Trägerstoffen enthalten sind.
- 5 7. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass diese weitere pharmazeutische Wirkstoffe und/oder Hilfs- und Füllstoffe enthält.
- 8. Verwendung einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein zur Herstellung von H2-Rezeptorenblockern (Cimetidin), nicht-steroidale Analgetika (Ibuprofen, Indometacin), Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Niktotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern tal Application No PCT/EP 00/08801

A CLASSIF IPC 7	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K45/06 A61P9/00				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	on and IPC			
B. FIELDS S					
Minimum doo	cumentation searched (classification system followed by classification $A61\mbox{K}$	symbols)			
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent that suc	h documents are included in the fields se	arched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)		
EPO-Int	ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM A	BS Data, EMBASE			
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.		
X	P.C.FALLEST-STROBL E.A.: "Homocys new risk factor for atherosclerosi AMERICAN FAMILY PHYSICIAN, vol. 56, no. 6, 1997, pages 1602-1 XP000990650 page 1607 page 1609, column 1 page 1610 page 1611	s"	1-4		
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	l in annex.		
"A" docume consic "E" earlier filing of the citatio "O" docume other "P" docume	 Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date in principle or theory underlying the invention L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *8' document member of the same patent family 				
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se			
	26 March 2001 02/05/2001				
Name and malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Authorized officer Peeters, J					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interrinal Application No
PCT/EP 00/08801

		<u></u>
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delayant to stein M
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	A.VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized, doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT, vol. 42, no. 9 suppl, 1999, page S380 XP002163899 page S380, column 1	1,2
X	S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm, low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, vol. 25, no. 3, 1998, pages 441-446, XP000990681 page 441 page 442, column 1 page 445, column 1	1-4
X	J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: "Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE, vol. 158, no. 12, 1998, pages 1301-1306, XP002163900 page 1301 page 1302, column 3 page 1304	1-3,8
Х	A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE, vol. 244, no. 2, 1998, pages 169-174, XP000990675 page 169 page 170, column 2	1-4
X	T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, vol. 40, no. suppl 2, 1999, page 280 XP000990677 page 280	1

0156609A1 I >

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr ial Application No
PCT/EP 00/08801

0.00		10727 007 08801
	Action) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	Challen of document, management, more appropriate of the total and personal and the control of t	
X	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages E L.MAYER E.A.: "Homocysteine and coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, vol. 27, no. 3, 1996, pages 517–527, XP000990693 page 517 page 519, column 2 page 523	1-3

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

. INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr rales Aktenzeichen
PCT/FP 00/08801

			101/11 00/0801	
A. KLASSI IPK 7	A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K45/06 A61P9/00			
Nach der In	elemationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K	_		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die rech	nerchierten Gebiete fallen	
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	iame der Datenbank un	d evtl. verwendete Suchbegriffe)	
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM	ABS Data, EM	BASE	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht komme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.	
X	P.C.FALLEST-STROBL E.A.: "Homocy new risk factor for atheroscleros AMERICAN FAMILY PHYSICIAN, Bd. 56, Nr. 6, 1997, Seiten 1602-XP000990650 Seite 1607 Seite 1609, Spalte 1 Seite 1610 Seite 1611	is"	1-4	
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang	Patentfamilie	
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum aber nach dem Prioritätsdatum veröffentlichung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der Ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ausgeführt) *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung von der auf dieser Kategorie in Veröffentlichung werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *8* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist 				
	Abschlusses der internationalen Recherche		internationalen Recherchenberichts	
	6. März 2001 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	02/05/2		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Peeters		

Formbiatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern lales Aktenzeichen PCT/EP 00/08801

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
x	A.VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized, doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT, Bd. 42, Nr. 9 suppl, 1999, Seite S380 XP002163899 Seite S380, Spalte 1		1,2	
X	S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm, low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, Bd. 25, Nr. 3, 1998, Seiten 441-446, XP000990681 Seite 441 Seite 442, Spalte 1 Seite 445, Spalte 1		1-4	
X	J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: "Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE, Bd. 158, Nr. 12, 1998, Seiten 1301-1306, XP002163900 Seite 1301 Seite 1302, Spalte 3 Seite 1304		1-3,8	
X	A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE, Bd. 244, Nr. 2, 1998, Seiten 169-174, XP000990675 Seite 169 Seite 170, Spalte 2		1-4	
X	T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, Bd. 40, Nr. suppl 2, 1999, Seite 280 XP000990677 Seite 280		1	

01EEE00A+ 1 -

. INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern lales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08801

		PCI/EP OC	7/06601
	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile		Betr. Anspruch Nr.
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme E.L.MAYER E.A.: "Homocysteine and coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, Bd. 27, Nr. 3, 1996, Seiten 517–527, XP000990693 Seite 517 Seite 519, Spalte 2 Seite 523	enden Teile	Betr. Anspruch Nr. 1-3

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

THIS PAGE BLANK (1879)